This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

2/7/7

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002018269

WPI Acc No: 1978-31300A/ 197817

Resinous cation exchange membrane - of polyperfluorocarbon polymer with bonded sulphonic acid gp. admixed with polymer contg. sultone ring

Patent Assignee: TOYO SODA KK (TOYJ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family: **

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 53029291 A 19780318 197817 B

Priority Applications (No Type Date): JP 76103599 A 19760901

Abstract (Basic): JP 53029291 A

Cation exchange membrane is composed of perfluorocarbon polymer having bonded sulphonic acid gps. admixed with polymer contg. sulphone ring.

The membrane is prepd. by impregnating a perfluorocarbon polymer (I) membrane having sulphonic acid convertible gps. with diolefin monomer capable of forming sulphone ring and crosslinking agent and/or other monomers, polymerising and if necessary, converting the gp. convertible to sulphonic acid by hydrolysis.

(I) is e.g. of formula: XSO2CFRfCF2O(CFYCF2O)nCF=CF2 (where X = OH, F or -O- (quat.-ammonium); Rf = F or perfluoroalkyl; Y = F or trifluoromethyl; n = 1-3). The crosslinking agent is e.g. divinyl benzene and/or fluorinated diolefin of formula CF2=CF-O-(CF2-CF2-O)n-CF=CF2 (where n = 1-3).

Membrane shows improved selective permeability for cations and physical properties, and is used as a diaphragm in the electrolysis of alkali metal halides.

19日本国特許庁

公開特許公報

00特許出願公開

昭53—29291

Int. Cl ² .			識別記号	
	C 08 J	5/22	//	
	C 08 F	259/08		
•	C 25 B	1/46		
	C 25 B	13/08		

砂日本分類 13(9) **F** 131 26(3) E 122 13(7) D 14

庁内整理番号 7003-4A 6779-45 7268-4A 15 F 212.121 7268-4A ❸公開 昭和53年(1978) 3 月18日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 5 頁)

9陽イオン交換膜および該膜の製法

昭51-103599

@出 昭51(1976)9月1日 願

79発 明 者 高橋堅二

创特

新南陽市大字富田4560番地

同 清田徹 新南陽市大字富田4560番地

@発 明 浅海俊一 者

新南陽市大字富田4560番地

同 清水明彦

新南陽市大字富田4560番地

砂出 願 東洋曹達工業株式会社

新南陽市大字富田4560番地

1 発明の名称

陽イオン交換設および該膜の製法

2.特許請求の範囲

- (1) スルホン酸基を結合しているパーフルオロ カーポン電合体膜と該重合体膜に存在するサ ルトン銀を含む重合体より構成されてなる労 イオン交換膜。
- (2) スルホン牧基を結合しているパーフルオロ カーボン重合体膜が一般式、

XBO,CFRfCF,O(CFYCF,O),CF=CF,

(式中、It OR.フツ架または OZ で、Zは 第4級アンモニウムラジカル, Rtは1ない し10個の炭素原子を有するパーフルオロア ルキル基。Yはフツ柔またはトリフルオロメ テル基,ロは1ないし3の整数である)で表 わされるパーフルオロカーポンスルホニルフ ルオライドとフツ化ビニル,フツ化ビニリデ

ン、クロロトリフルオロエチレン・四フツ化 エチレン、六フツ化プロピレンなどの含フツ **新単単体との共重合体より得られる膜である** 特許請求の範囲第(1)項配載の関イオン交換膜。

- (3) サルトン壌を含む重合体が、サルトン壌を 形成しりるジオレフイン単量体の単独重合体 または架橋剤および/またはその他の単量体 との共重合体である特許請求の範囲第⑴項配 戯の陽イオン交換膜。
- (4) 架橋剤がシビニルペンゼン・ブタジエン等 のジオレフイン系単量体および/または一般 式 $CF_1 = CF - O + OF_1 - CF_2 - O +_n CF = CF_2$ (ただし、nは1ないし3の整数である)で 表わされるようなフッ素系ジオレフインであ る特許請求の範囲第(3)項記載の弱イオン交換
- (5) スルホン酸基および/または加水分解によ つてスルホン酸基になりりる基を結合してい るパーフルオロカーポン震合体膜にサルトン 選を形成しりるジオレフイン単量体を必要に

瓞。

特別 昭53-29291(2)

応じて架橋剤および/またはその他の単量体とともに含受せしめたのち重合することおよび上配において加水分解によつてスルホン酸素になりうる基を結合しているパーフルオロカーボン 塩合体膜を用いる場合は、 さらにスルホン酸素になりうる基をスルホン酸素になりうる基をスルホン酸素になりうる基をスルホン酸素を結合しているパーフルオロカーボン 電合体膜と該重合体膜に存在するサルトン 現合体膜と該重合体成されてなる陽イオン交換膜の製法。

(6) スルホン酸基および/または加水分解によってスルホン酸基になりうる基を結合しているパーフルオロカーボン 取合体膜が一般式 X80。CFRICF、-O+CFICF、O+CF=CF。(式中 X は OH・フン案または OZ で、 Z は第 4 級アンモニウムランカル・RIはフン案または 1 左いし1 0 個の炭素原子を有するパーフルオロアルキル基・Y はフンスまたはトリフルオロアルキル基・Y は フンスまたはトリフルオロアルキル基・Y は フンスまたはトリフト・フィー

ある)で投わされるパーフルオロカーボンスルホニルフルオライドとフッ化ビニル・フッ化ビニリデン・クロロトリフルオロエチレン・
四フッ化エチレン・六フッ化プロピレンなどの含フツ栄単量体との共重合体より得られる
映である特許が次の範囲第151項記載の勝イオン交換膜の製法。

- (7) 架備剤がジビニルペンゼン・ブタジェン等
 のジオレフイン系単量体をよび/または一般
 式 CF₂ = CF-O+OF₂ CF₂ O→D CP=CP₂
 (ただし、nは1ないし3の整数である)で
 表わされるようなフッ素系ジオレフィンであ
 る特許請求の範囲第(5)項記載の場イオン交換
 膜の製法。
- (8) 東合が熱重合またはラジカル開始剤重合でなされる特許請求の範囲第60項配數の製法。

3.発明の詳細な説明

フルオロアルキル基・Iはフッポまたはトリ 本発明は、優れた場イオン選択透過性を有し、 フルオロメチル基、ロは1ないし3の整数で かつ、耐薬品性・耐熱性ならびに機械的強度をか

ね傭えた膜抵抗の小さな陽イオン交換膜およびその製造法に関し、特にアルカリ金銭ハロゲン化物の電解用隔膜として好適な陽イオン交換膜および その製造法に関するものである。

イオン交換膜の出現以来、イオン選択透過性および耐久性の向上には多くの努力が払われ、その

結果、陽イオン交換膜についてはスルホン収基を有するスチレンージビニルペンゼン系取合体を原型とした膜が開発され、多くの場合に満足すべき 選択透過性と耐久性を偏えたものが供給されている。

しかし、イオン交換膜の使用される条件は、排水・排液処理あるいは食塩電解への応用などにみ られるように、ますます苛酷になる傾向にあり、 膜の耐久性の一層の向上が要求されている。

また、選択透過性についても、従来の陽イオン 交換膜では十分優れたものはなく、多くの悠イオ ン透過については、良好な阻止性を示すが、水酸 イオンを含む電解質水俗液では陽イオン輸ぶは ** しく低下する。これは、水俗板中では水線イオン の島動度が他の磁イオンに比べて著しくみなイオンの膜透過性を十分に阻止し得ないと によるものであるが、このととは、水俗イオン によるものであるが、このととは、水俗イオン を含む条件下で場イオン交換膜を使用する場合には、 えば、食塩電解用隔膜として用いる場合にはである。 流効率の低下をもたらすので、食大な問題である。 本発明者らは、耐久性・関イオン選択透過性に 関する要求を満足させ、かつまた、膜抵抗の小さ な場イオン交換膜の開発について鋭意研究を行い スルホン酸基を結合しているパーフルオロカーボ ン電合体にサルトン壌を導入することによつて、 小さな膜抵抗・すぐれた場イオン選択透過性を有 し、かつ耐久性・機械的強度のすぐれた場イオン 交換膜を発明するに至つたものである。

すなわち、本発明はスルホン酸基を結合しているパーフルオロカーボン重合体膜と該取合体膜内に存在するサルトン膜を含む重合体より構成されてなる場イオン交換膜をよびスルホン酸基になり得る基を結合しているパーフルオロカーボン単量になりの他を必要せしめたがでであると、スルホン酸基になりうる基を用いるのは、さらに加水分解によつなみになりる。とからなからなるをスルホン酸基に変換することからなが、なりのる基をスルホン酸基に変換することからなからない。

得ることができる。

スルホン酸基を含むとのようなパーフルオロカー ポン電合体限としては、 種々の構造のものが使用 可能であるが、例えば、一般式

XSO, CFRICE, O(CFYCF, O), CF=CF,

(式中×は OH・フッなまたは O2で、 Z は第 4 級アンモニウムラジカル・Rfはフッ紫または 1 ないし1 0 個の炭素原子を有するパーフルオロアルキル基・取は1 ないし3 の整数である)とフッ化ビニル・フッ化ビニリデン・クロロトリフルオロエチレン・ツルン・カフッ化・エチレン・カフッポ単量体との共重合体膜を挙げることができ、この加水分解した型のパーフルオロスルホン段型は、直鎖状のポリマー構造をもつため、種々の単量体や軽くでき、とので、本発明の模型造にとくに好適である。

るととを特徴とする収抵抗が小さく、耐久性が優れ、かつ水酸イオン化対して良好な透過阻止性を ボナドイオン交換減およびその製法に関するもの である。

本名明で得られた尚イオン交換膜は、従来の尚イオン交換膜の応用される分野には膜がそれらの染件下で不都合を反応を生じたりすることがなければ、何ら支障をく用いることができるが、本発明の尚イオン交換膜の最大の特徴は、その優れたOHイオン透過阻止性と耐久性、そして小さな膜抵抗にあり、このような特徴は、ハロゲン化アルカリの電解における隔膜、例えば食塩電解用隔膜として使用されるときに最も効果をあらわす。

本発明の儲イオン交換膜の母体膜となるスルホン酸基を含むパーフルオロカーボン電合体は、スルホン酸基あるいは加水分解によつてスルホン酸 基になりりる基を結合しているパーフルオロカーボン単位体を単独であるいは共取合可能を他の単位体とともにラジカル電合したものを膜状に成形し、あるいはさらに、加水分解することによつて

このパーフルオロカーポン電合体膜は、必要に よりテフロン繊維などで補強されたものであつて もよい。

サルトン娘の導入は、サルトン母を形成しりる ジオレフィン単量体をパーフルオロカーポン重合 体膜に含費せしめたのち重合すればよい。サルト ン母を形成しりるジオレフィン単量体としては、 例えば、

をあげるととができる。

上配のような単量体のみを含浸して重合しただけでは重合体が系外に密け出す可能性のある場合には、架橋別を添加すればよい。

果鶴剤としては、ジビニルペンゼンあるいはブタ ジエン勢のジオレフイン系単量体の他に、

OF, =OFO(OF, OF, O)n CF=CF,

(ただし、nは1ないし3の整数である)の如き

特別 昭53-29291 (4)

フッ素系ジオレフインなどを用いることができる。 サルトン銀を形成しりる上記のような単量体と 架橋剤との溶液を作成し、ラジカル開始剤として 例えば、過酸化ペンソイルを添加したのち、前配 パーフルオロカーボン銀合体膜を浸漬する。

授供する温度は-10℃ないし100℃の範囲であるが、好ましくは、20℃ないし60℃の範囲である。 受債時間は5分ないし50時間である。 とのようにしてパーフルオロカーボン重合体膜中に含受させた単量体を次いで重合するのであるが、その場合の温度は60℃ないし200℃の範囲である。好ましくは80℃ないし150℃の範囲である。

これらの単量体の舷パーフルオロカーボン 遺合体膜への含度にあたつては、必要に応じて適当な 倍媒を用いてもよい。

啓媒としては、メタノール、エタノールのような アルコール類、ジェチルエーテル、メチルエチル エーテルのような脂肪族エーテル類、テトラヒド ロフラン・ジオヤサンのような環状エーテル類な

体膜を作成した。との膜の交換容量は 0.9 imeq/9 乾燥樹脂 であつた。との膜の膜抵抗は 2 0 Ω cm², 陽イオン輪率は 8 2 % であつた。

アリルビニルスルホネート25重量部・ジビニルベンゼン1重量部・ジェチルエーテル74重量部からなる均一な溶液に上配のパーフルオロカーボン重合体膜を25℃で5時間浸液したのち膜を取り出し、表面をきれいにふきとり、ガラス板にはさみ、90℃・25時間加熱重合させた。とのようにして得られた場イオン交換膜の膜抵抗は25Ωαμ・協イオン輪率は95分であつた。

実施例2

突施例1で使用したパーフルオロカーボン重合体膜をアリルアリルスルホネート50重量部,ジビニルペンゼン2重量部,ジエチルエーテル68重量部からなる均一な溶液に25℃で6時間浸漬した。

その後、実施例1と同様の処理をほどとすことに よつて陽イオン交換膜を得た。この膜の膜抵抗は どが用いられる。含侵させた単量体を重合する方法として上記のラジカル開始剤を用いる度合の他 に熱度合でも行うとともできる。

以下、実施例でもつて本発明を具体的に説明するが、本発明の範囲は、これらの実施例のみに限定されるものではない。

なお、謎の輸率は、 0.5 N NaOHと 2.5 N NaOHの 間で発生する誤電位をネルンストの式に適用して 求めた。

膜抵抗は、 20分 NaOH 中で 2 5℃ で 1000℃/8 の 交流ブリッジ法で測定した。

実施例1

を常法に従つて共重合し、成型し、加水分解して スルホン酸基を有するパーフルオロカーポン電合

29 Ω cm², 陽イオン輸率は95%であつた。

突飾例 5

與於例4

勝イオン交換膜(Du Pont社製 商品名 Nation 515)をアリルピニルスルホネート25 重量部・ジビニルベンゼン1重量部・ジエチルエーテル74 重量部からなる均一な溶液に25℃で5時間受債したのち、実施例1と同様の処理をほどこすことによつて陽イオン交換膜を得た。得ら

れた陽イオン交換膜の膜抵抗は 4.6 Ω cm² , 陽イ オン輪率は 9.7 がであつた。 Nafion® 315 の膜抵抗は 5.6 Ω cm² , 陽イオン輸 率は 9.0 がであつた。

奖施例 5

アリルアリルスルホネート 3 0 重量部・ジビニルペンゼン 2 重量部・ジエチルエーテル 6 8 重量部からなる均一な裕族に過酸化ペンゾイル 0.0 3 がを添加した。この榕族に実施例 4 で使用した膜を 2 5 ℃で 6 時間浸漬した後、実施例 3 と同様の処理をほどこすことにより備イオン交換膜を得た。この膜の膜抵抗は 5.0 Ω cm², 陽イオン輸率は 9 6 ずであつた。

特許出賴人 東洋暫達工業株式会社